PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

58069812 A

(43) Date of publication of application: 26.04.1983

(51) Int. CI

A61K 31/16

A61K 31/44

// C07D213/40, C07D213/75

(21) Application number:

56167934

(71) Applicant: CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of ¿@QJ

22.10.1981

(72) Inventor: HONDA NARIMITSU

NAGAI HIDEAKI
TAKISHIMA AKIKO
KAWAMURA AKINORI
OBATA NORIKO
DAN TAKASHI
KOIZUMI MASUO
MURAKAMI YASUSHI
HINOHARA YOSHIKAZU

NAKANO HIDEKI TAKAGAKI YOSHIO

(54) BLOOD SUGAR LEVEL DEPRESSING AGENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a blood sugar level depressing agent containing a compound such as 4-methoxy-N-3-pyridylbenzamide, etc. as an active component, and having excellent blood sugar level depressing effect and long duration of the activity.

CONSTITUTION: The agent contains the compound of formula [R_1 is H or lower alkyl; R_2 is straight-chain, branched-chain or cyclic alkyl, (nuclear-substituted) pyridyl, or pyridylmethyl; n is 1W3]as an active component. The active compound of formula can be pre-

pared easily by reacting an amine with a methoxybenzoyl chloride in the presence of a base such as triethylamine by conventional process. It is administered in an arbitrary form prepared by the conventional means for the preparation of ordinary drug preparation.

COPYRIGHT: (C)1983,JPO&Japio

$$CON \begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \end{pmatrix}$$

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-69812

(1) Int. Cl. ³							
Α	61	K	31/16				
			31/44				
// C	07	D	213/40				

識別記号 ADP

庁内整理番号 6408-4C ③公開 昭和58年(1983)4月26日発明の数 1審査請求 未請求

7138—4C 7138—4C

(全 5 頁)

50血糖降下剤

②特 願 昭56-167934

213/75

②出 願 昭56(1981)10月22日

⑫発 明 者 本多成光

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 永井秀明

東京都豊島区高田三丁目41番 8 号中外製薬株式会社内

仰発 明 者 滝島章子

東京都豊島区高田三丁目41番8号中外製薬株式会社内

70発 明 者 河村明典

東京都豊島区高田三丁目41番8号中外製薬株式会社内

仰発 明 者 小畠範子

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

70発 明 者 段孝

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

⑪出 願 人 中外製薬株式会社

東京都北区浮間5丁目5番1号

個代 理 人 安藤憲章

最終頁に続く

明 紐 曹

1. 発明の名称

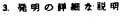
血糖降下剤

2. 特許請求の範囲

一般式

$$CON < \frac{R_1}{R_2}$$

(式中、R1 は水炭原子又は低級アルキル茶を示し、R2 は直備、分岐鎖又は環式アルキル茶、核に置換茶を有し得るピリグル茶又はピリグルメチル茶を示し、のは1~3を示す。) で表わされる化合物を有効成分とする血糖降下剤。



本発明は、次の一般式

(式中、R1 は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2 は直鎖・分岐鎖又は環式アルキル基、核に置換基を有し得るピリジル基又はピリジルメテル基を示し、 m は 1 ~ 3 を示す。) で表わされる化合物を有効成分とする血糖降下剤の発明である。

上式 (1) で表わされる化合物の中には、公知の化合物が含まれるが、それらの配設されている先行文献には血糖降下作用ないしそれを示唆する薬理作用は全く記載されていない。

上式 [1] で 表わされる 本発明の 化合物は、 例えば、 以下の 参考例に示すように、 アミン類 とメトキンペンソイルクロライド類とを、 塩基、 例えば トリエチルアミンの存在下常法により 反応させる ことにより 容易に得ることができる。

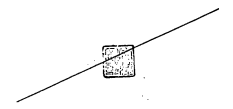
耸考例.

3-アミノビリシン 9.4 8・トリエチルアミン15ml及びアセトン 200 mlの混合 解放に、氷冷機件下、4-メトキンペンゾイルクロライド 179を徐々に加える。同温度で 30分、次いで家園で1時間機律後反応整液を150次に注ぎ、析出する結晶をが取し、水洗後メタノールから再結晶して無色針状晶の4-メトキシーN-3-ビリジルペンズアミド(化合物 1)17.59を得た。収率77%。融点 168~170℃

元素分析値 分子式 C13 H12 N2O2 として

C H N

理論値段 6841 5.30 12.27 実別値段 68.33 5.27 12.24 上記と同様にして表1の化合物を得た。



					被 点	収率	元	業 分	析值	
胎	-(OMe)*	R ₁	R ₂	分子式	(5)	(%)	理論値(%) 実測値(%)	0	н	N.
2	2-0 M e	н	\Diamond	O12H12N2O2	112~114	7 6	6 8.4 1 6 8.4 9	5.30 5.24	1 2 2 7	
3	,	•	√ Me	O14H14N2O1	. 80~82	8 3	6 9.4 0 6 9.3 2	5.83 5.80	1 1.5 6 1 1.5 9	
4 .	,	•	√N He	O16H16N2O2	85~87	9 1	7 0.2 9 7 0.2 4	6.29 6.23		
5	3 - OM e		()	O13H12N1O2	121~122	8 5	6 8.4 1 6 8.4 8	5, 3 0 5. 3 6		
6	,	,		•	155~156	8 3	6 8.4 1 6 8.4 3	5.3 0 5.3 1		
7	. ,	,	√N Me	O14H14N2O2	99~101	8 8	6 9.4 0 6 9.4 7	5.83 5.79		-
. 8	4-0Me	•	0	O13H12N2O2	131~132	7 9	6 8.4 1 6 8.3 5	5.3 0 5.2 6		
9	,	•	- CH2 N	O14H14N2O2	150~153	6 5	6 9.4 0 6 9.3 6	5.8 3 5.7 9		-
1 0	,	•	-CH ₂ -	,	71~73	6 8	6 9.4 0 6 9.4 7	5.8 3 5.7 8		
1 1	,	•	€ _N He		61~64	7 7	6 9.4 0 6 9.4 5	5.8 S		
1 2		•	Ön.	C15H16N2O2	136~137	8 2	7 0.2 9 7 0.3 7			

				<u> </u>				
1 3	2,3-(OMe) ₂	н		O14H14N2O3	117~118	5 8	6 5.1 0 5.4 6 6 5.1 4 5.4 9	1 0.8 5 1 0.9 1
1 4	,	•	-Q _N Me	O15H16N2O3	110~111	6 2	6 6.1 6 5.9 2 6 6.1 2 5.9 5	1 0.2 9
1 5	,	,	Ö.	. O ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₃	111~112	6 7	67.11 6.34 67.14 6.37	9.7 8 9.7 5
1 6	2;4 - (OMe)2	,	- cH ₂ - CH ₃	O15H16N2O3	98~99	5 1	6 6.1 6 5.9 2 6 6.1 1 5.8 7	1 0. 2 9 1 0. 3 4
1 7	•	,	Ine ne		140~141	6 9	6 6.1 6 5.9 2 6 6.2 1 5.9 6	1 0.2 9 1 0.3 1
1 8	,	,	Ç, M.	. 016H18N2O3	93~94	6 3	6 7.1 1 6.3 4 6 7.1 5 6.3 9	9.7 8 9.7 4
1 9	2,6-(OMe)2	•	In Me	O15H16N2O3	155~156	6 7	6 6.1 6 5.9 2 6 6.2 2 5.9 7	1 0.29 1 0.24
2 0	,	,	Ĉ, m.	C16H18N2O3	206~209	6 3	6 7.1 1 6.3 4 6 7.0 7 6.3 9	9. 7 8 9.8 0
2 1	3,4 -(OMe)2	,		O14H14N2O3	84~86	7 9	6 5.1 0 5.4 6 6 5.1 6 5.4 1	1 0.5 5 1 0.8 7
2 2	,	,		,	49~51	8 8	6 5.1 0 5.4 6 6 5.0 8 5.4 3	1 0.8 5 1 0.8 8
2 3	•	,	-cH2 N	O15H16N2O3	1 2 2~1 2 3	6 3	6 6.1 6 5.9 2 6 6.1 2 5.9 7	1 0.2 9 1 0.2 4
2 4	,	,	- cH ₂ -	•	128~129	7 4	6 6.1 6 5.9 2 6 6.1 9 5.8 8	1 0.2 9 1 0.3 3
2 5	•	•	Q Me	,	131~132	7 5	6 6.1 6 5.9 2 6 6.2 0 5.9 6	1 0.2 9 1 0.2 5

	,		t						
2 6	3,4-(OMe)2	н	He	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₃	69~71	63	6 7.1 1 6 7.1 5	6.3 4 6.3 7	9.7 8 9.7 7
						·	6 4.5 5	7.68	6.27
27	•	•	i -Pr	O12H17NO3	144~145	8.5	6 4.5 9	7.61	6.23
					 				
28		•	n-Bu	O13H19NO3	83~84	88	6 5.8 0	8.07	5.90
ļ	ļ					0 0	6 5.7 8	8.03	5.84
2 9	, .	•	_		1		6 5. 8 0	8.07	5.90
29			s-Bu	•	127~128	8 3	6 5.8 4	8.04	5.9 3
							6 5.8 0	8. 0 7	5.9 0
30	•	•	i -Bu	•	124~125	8 0	6 5:8.5	8.11	5.95
J			 						
3 1	,	, H 015	015H21NO3 -	181~182	82 91	6 8 4 1	8.04	5.3 2	
l		 -	 		101-102	31	6 8.3 6	8.07	5.36
3 2	25-(0)(-)-	,		0 " " 0			66.16	5.9 2	10.29
3 2.	3,5 -(OMe) ₂	-	In I me	O15H16N2O3	96~97	8 5	66.12	5.98	10.32
			7:				6 7.1 1	6.34	9.78
33.	,		L. Inc	O16H18N2O8	119~120	8 7	6 7.1 8	6.37	9.72
			107 116	-					<u></u>
3 4	3,4,5-(OMe)3	•		O15H16N2O4	154~156	6.5	6 2 4 9	5.5 9	9.7 2
			N.		1		6 2 5 3	5.64	9.71
3 5	,	,					6 2 4 9	5. 5 9	9.72
			\bigcirc		157~158	77	6 2.5 2	5.56	9.73
							6 3.5 6	6.00	9.27
3 6			- CH2-	O16H18N2O4	115~116	58	6 3.5 2	6.04	9. 2 5
					 	-	6 3 5 6	6.00	9.27
3 7	•	. •	- cm2 - CM2	•	145~146	6 9	6 3.5 1	6.07	9. 2 2
			- N-						
3 8				,	127~128	ا م	6356	6.00	9.27
	L		N/He		121~128	6 4	6 3.5 9	6.03	9. 2 9

3 9	3,4,5-(OMe)3	н	ne ne	O ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₄	145~146	7 1	6 4.5 4 6 4.5 8	6.37 6.32	8.8 6 8.9 0
4 0	•	,	n-Pr	O12H19NO4	114~115	7 3	6 1.6 4 6 1.6 0	7.5 6 7.5 9	5.5 3 5.5 7
4 1	•	•	i -Pr	,	154~155	77	6 1.6 4 6 1.6 6	7.5 6 7.5 4	5.5 3 5.5 8
4 2		•	# - B u	O14H21NO4	133~134	80	6 2 9 0 6 2 8 7	7.9 2 7.8 6	5. 2 4 5. 2 7
4 3	•	,	s-Bu		162~163	7 5	6290 6295	7.9 2 7.9 4	5. 2 4 5. 2 0
4.4	,	,	t - Bu	,	133~134	7 9	6 2 9 0 6 2 9 1	7.9 2 7.8 8	5. 2 4 5. 2 9
4 5	,	,	i-Bu	,	1 2 2~1 2 3	8 1	6290	7.9 2	5. 2 4 5. 2 8
4 6		,	-{H}	O16H23NO4	182~183	8 8	6 5.5 1 6 5.5 4	7.9 0 7.9 3	4.7 8 4.7 2
4 7	,	i-Pr	i-Pr	O16H25NO4	127~128	7 2	6 5.0 6 6 5.1 1	8.5 3 8.5 9	4.7 4

このようにして得られる本発明の化合物は、優れた血・解除下作用を有し、ヒトに対しては 0.1~100 m/kgで有効で、1日1回 0.1~100 m/kgでなる。

投与に際しては、通常の製剤化に用いられる慣用手段により所認の制型に成形された製剤が用い ちれる。

奥施例 1.

1群5匹の5週令DDY系マウス(堆,体質25~30分)を16時間絶食後、アロキサン75町/はを静駅内に投与し、48時間後に、本発明化合物(200両/は)の水溶液又はけん濁液を経口投与し、150分後に心臓から採血し、グルコースオキンダーゼ法により血中糖量を制定した。

なお、製中の化合物番号は、移当例の化合物番号に対応している。

85 2

	nh 糖 億 (49/d2)
投与化合物	mean ± S. D.
なし(対照)	47 #± 28
·1	3 2 6 ± 4 2 ••
3	3 7 8 ± 3 1 **
4	3 6 4 ± 1 9 ***
6	3 7 8 ± 5 2 •
. 7	4 1 2 ± 3 3 •
1 2	3 8 3 ± 2 8 ••
1 7	3 4 5 ± 4 1 •••
2 2	3 7 8 ± 3 7 ••
2 5	3 5 5 ± 4 6 ••
2 6	3 3 6 ± 3 2 •••
2 7	4 0 7 ± 3 0 •
2 8	4 0 2 ± 2 4 ••
2 9	4 2 1 ± 2 7 • (·
3 2	4 1 6 ± 2 3 •
3 3	4 0 2 ± 3 4 •
3 6	4 1 6 ± 2 1 ••
3 8	3 0 7 ± 4 3 •••
39 .	4 1 2 ± 3 1 •
4 1	4 2 1 ± 2 8 •
4 6	3 8 3 ± 4 1 ••

*: P < 0.05 , **: P < 0.01 , ***: P < 0.001

ペンスアミド(化合物1) 1 0 0

リン酸水岩カルシウム

結晶セルロース

コーンスターチ

ステアリ酸カルジウム

1.5部

これらをよく混合し、常法により1錠250時 に打錠(有効成分100号含有)し、血糖降下用 錠剤として用いる。

> 出領人 中外製薬株式会社

代理人



第1頁の続き

⑫発 明 者 小泉益男

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 村上泰

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 日野原好和

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑩発 明 者 中野英樹

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑩発 明 者 髙垣善男

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内